

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年1月29日(29.01.2004)

(10) 国際公開番号 WO 2004/009800 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 1/20, A23K 1/16, A23L 1/30, A61K 35/74, 47/36, A61P 1/00, 1/04, 1/10, 1/14, 1/16, 3/00, 3/06, 9/12, 13/02, 29/00, 31/00, 31/18, 35/00, 37/02, 37/04, 37/08, 39/06, 43/00 // C12N 1/38

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/009272

(22) 国際出願日:

2003 年7 月22 日 (22.07.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

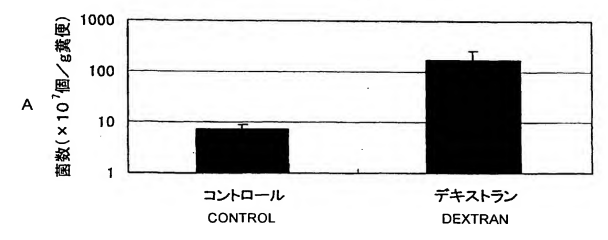
特願2002-212336 2002年7月22日(22.07.2002)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 名糖産 業株式会社 (MEITO SANGYO CO., LTD) [JP/JP]: 〒 451-8520 愛知県 名古屋市西区 笹塚町 2 丁目 4 1 番 地 Aichi (JP).

- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 安田 憲司 (YA-SUDA, Kenji) [JP/JP]; 〒503-0888 岐阜県 大垣市 丸の 内2丁目50番地 パサージュ大垣902 Gifu (JP). 小川 知彦 (OGAWA, Tomohiko) [JP/JP]; 〒561-0884 大 阪府 豊中市 岡町北 1-1-8 Osaka (JP). 長谷川 正勝 (HASEGAWA, Masakatsu) [JP/JP]; 〒457-0847 愛知県 名古屋市南区 道徳新町 5-29 Aichi (JP).
- (74) 代理人: 川口 嘉之, 外(KAWAGUCHI, Yoshiyuki et al.); 〒103-0004 東京都 中央区 東日本橋 3 丁目 4 番 10号アクロポリス21ビル6階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU,

[続葉有]

- (54) Title: COMPOSITION FOR PROMOTING THE PROLIFERATION OF LACTOBACILLUS CASEI SUBSP. CASEI
- (54) 発明の名称: ラクトパシラス・カゼイ 亜種 カゼイ増殖促進用組成物



A...BACTERIAL COUNT (X107/g FECES)

(57) Abstract: A dextran-containing composition for promoting bacterial proliferation which aims at selectively proliferating L casei subsp. casei. By using this composition, L. casei subsp. caseican be selectively proliferated and fixed in the intestines of human or animals without taking L. casei subsp. casei as needed. It is also possible thereby to selectively grow and proliferate indigenous L. casei subsp. casei in the intestine. Thus, various biological activities of L. casei subsp. casei can be sustained in vivo.

🔾 (57) 要約: 本発明は、L. casei subsp. casei を選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物で ある。本発明により、L. casei subsp. caseiを随時摂取しなくても、L. casei subsp. casei をヒトや動物等の腸内で選択的 に発育増殖・定着させることで、また腸内に常在する L. casei subsp. caseiを腸内で選択的に発育増殖させることで、 L. casei subsp. casei由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させることができる。

17

WO 2004/009800 A1



ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB,

GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。 1

明細書

ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイ増殖促進用組成物

技術分野

本発明は、種々の生物学的活性を有する乳酸菌の1種であるラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイ (Lactobacillus casei subsp. casei) (以下、「L. casei subsp. casei] と略記する。)を選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物、及び、さらに L. casei subsp. casei を含む該菌増殖促進用組成物に関する。より具体的には、本発明は該菌増殖促進用組成物を含む生物学的活性を高めるための医薬組成物、並びに該菌増殖促進用組成物を含む生物学的活性を高めるための健康用食品及び飼料に関する。

背景技術

近年プロバイオティックスと呼ばれ、生きた乳酸菌等の有用微生物からなる「微生物製剤」を整腸効果や感染症の防止、免疫賦活等を目的として摂取することが注目されている。しかしながら、その有用微生物がとトや動物等の腸内で生育・定着できるかが疑問視されている。有用微生物が患内で生育・定着できるかが疑問視されている。有用微生物の方生物が腸内で生育・定着できるかが足になる。それを補うための対策としては、その微生物製剤を随時補給する事が提唱・実行されてめるのが実情である。一方、プロバイオティックスに含まれる有用微生物が資化できるオリゴ糖等をプレバイオティックスと呼び、またそのがロバイオティックスと呼び、またそのプレバイオティックスと呼び、といるがロバイオティックスと呼び、しい外の形内細菌に資化される場合には、腸内でそのプレバイオティックの腸内細菌に資化される場合には、腸内でそのプレバイオティックの

しい。

発明の開示

本発明は、プロバイオティックスと呼ばれている有用微生物をヒトや動物等に摂取させた後に、これらの有用微生物を随時補給しなくても、 腸内で選択的に発育増殖・定着させることで、また腸内に常在する有用 微生物を腸内で選択的に発育増殖させることで、有用微生物由来の種々 の生物学的活性を生体内で持続させることを課題とする。

本願発明者らは、数ある有用微生物の中で、デキストランを資化して発育増殖することが出来る菌種として、L. casei subsp. casei を生体外(in vitro)試験において見出した。その L. casei subsp. casei は、アプルーブドリスト (Approved Lists) (1980)において分類・命名されているものである。この菌はヒトや動物等の腸内にも常在するグラム陽性の通性嫌気性桿菌であり、他の菌と共に腸内細菌叢を形成している。

そこで、まず、この菌自体に生物学的活性、1例として皮下免疫の際の免疫賦活作用が存在するかどうかを確認したところ、体液性免疫及び細胞性免疫を増強・維持することが分かった。次に、デキストランを経口摂取させることで、 L. casei subsp. casei をヒトや動物等の腸内で選択的に発育増殖・定着させ、その菌の有する生物学的活性を持続させることができるかどうかを確認するために、マウスを用いて初回のみにL. casei subsp. casei を投与し、その後、デキストランをマウスに経口で継続的に摂取させたところ、本菌はデキストランを資化して腸内で発育増殖・定着し、その菌の有する生物学的活性、例えば、体液性免疫及び細胞性免疫を増強・維持することを生体内(in vivo)試験において見出すに至った。

他方、デキストラン自身にも種々の生物学的活性を有することが知られているが、デキストラン単独投与に比べ、デキストランを L. casei subsp. casei と併行投与した場合は、高い効果が維持され、相乗効果が大きい事が確認された。

本発明は、以上のようにして達成された。本発明の要旨は、以下のとおりである。

- (1) ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを選択的に増殖させる ための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物。
- (2) さらに、ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを含む (1) に記載の菌増殖促進用組成物。
- (3) デキストランの分子量が2,000~4,000万である(1) に記載の菌増殖促進用組成物。
- (4) (1) ~ (3) のいずれかに記載の菌増殖促進用組成物を含む 医薬組成物。
- (5) (1) ~ (3) のいずれかに記載の菌増殖促進用組成物を含む 健康用食品。
- (6) (1)~(3)のいずれかに記載の菌増殖促進用組成物を含む 飼料。

図面の簡単な説明

第1図は、マウス糞便中の L. casei subsp. casei 菌数に与えるデキストランの影響を示す図である。

第2図は、抗原経口投与における体液性免疫のデキストランによる増 強の結果を示す図である。

第3図は、抗原経口投与における細胞性免疫のデキストランによる増強の結果を示す図である。

第4図は、抗原皮下投与における体液性免疫のデキストランによる増 強の結果を示す図である。

第5図は、抗原皮下投与における細胞性免疫のデキストランによる増 強の結果を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の組成物は、L. casei subsp. casei を選択的に増殖させるた

めの、デキストランを含む菌増殖促進用組成物、及び、さらに L. casei subsp. casei を含む該菌増殖促進用組成物である。本発明の組成物に用いられるデキストランは、当業者によく知られた通常の方法により合成、調整等を行うことが可能である。また、本発明に用いられる L. casei subsp. casei の培養、菌体の調製・乾燥方法、遺伝子組換え等については、当業者によく知られた通常の方法によって行うことができる。

(本発明に用いられるデキストランの説明)

デキストランは α 1,6 結合を主体としたグルコースの多糖体である。本発明に用いられるデキストランとしては、例えば、市場で入手したものを用いてもよく、または、リューウコノストク(Leuconostoc)属、ストレプトコッカス (Streptococcus)属からなる群より選ばれる細菌、例えば、リューウコノストク・メゼンテロイデス (Leuconostoc mesenteroides)等を、通常の培養条件にて、例えば、ショ糖含有栄養培地で培養して得られたものを用いてもよい。

(本発明に用いられるデキストランの分子量)

本発明に用いられるデキストランの分子量としては、分子量が2,000~4,000万、好ましくは4,000~500万、更に好ましくは4,000~200万である。なお、デキストランの分子量が2,00未満であると、L. casei subsp. casei 以外の細菌が増殖することがあるため好ましくない。本発明に用いられるデキストランとしては、例えば、上記細菌の培養により得られたデキストランをそのまま、または、更にこれを部分的加水分解処理して適当な分子量のデキストランにしたものを用いることが可能である。

(本発明に用いられる L. casei subsp. casei)

本発明において L. casei subsp. casei は、生菌または発育増殖可能な乾燥菌体等の形態で使用することができる。本発明に用いられる L.

casei subsp. casei は、野生型の他、本発明の菌増殖用組成物に含まれるデキストランに対する資化性を損なわない範囲における L. casei subsp. casei の遺伝子組換え体を用いることもできる。また、L. casei subsp. casei 由来のデキストラン資化性に関与する遺伝子を他の微生物に導入した遺伝子組換え体を用いることもできる。好ましくは、遺伝子組換え体は、L. casei subsp. casei に遺伝子組換えによって新たな生物学的活性を発現させた新規微生物、または L. casei subsp. casei 由来のデキストラン資化性に関与する遺伝子を他の微生物に導入した別の新規微生物である。

本発明の組成物は、L. casei subsp. casei を選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物、及び、さらに L. casei subsp. casei を含む該菌増殖促進用組成物である。本発明の組成物は、デキストラン、または、さらに L. casei subsp. casei を含むこと以外は、当業者によく知られた通常の方法を採用し、調製、投与等をすることが可能である。

(本発明の組成物の投与形態)

本発明の組成物は、デキストラン単体、またはデキストランと L. casei subsp. casei の混合物であってもよいが、好ましくは、これらを製剤学上よく知られた製剤学的に許容し得る希釈剤乃至担体等と組合わせて、デキストランを含む固状、半固状または液状の組成物、または、デキストランと L. casei subsp. casei を共に加工した固状、半固状または液状の組成物として提供することができる。なお、本発明の組成物とは、本発明のデキストランと L. casei subsp. casei を組み合わせた形態の他、本発明のデキストランと L. casei subsp. casei を個別に加工したものを使用時に組み合わせる形態を含む。本発明の組成物における希釈剤乃至担体等の含有量は目的や用法に応じて適宜変化させられ、特に制限されるものではないが、一般的に組成物重量に基づいて約0.1~約

99.9重量%、好ましくは約1~約99重量%、更に好ましくは約5 ~約95重量%の含有量を例示することができる。

尚、液状でデキストランと L. casei subsp. casei を併存させると、菌の資化によりデキストラン含量が次第に減少していくので、長期間の併存は避ける方が好ましい。そこで、個別に加工・包装し、摂取時に混合するか、個別に摂取することが望ましい。

本発明の医薬組成物は、本発明の組成物単体であってもよいが、好ましくは、これらを薬学上よく知られた薬学的に許容し得る希釈剤乃至担体等と組合わせて、軟カプセル剤、硬カプセル剤、顆粒剤、丸剤、散剤、錠剤、シロップ剤、トローチ剤、エリキシル剤等の如き剤型に調製されたものであってもよい。このような剤型への調製手段は当業者によく知られている。このような剤型への調製において、各剤型に適した薬学上よく知られた薬学的に許容し得る希釈剤乃至担体等を更に含有させることができる。

本発明の医薬組成物を、ヒトや動物等の腸内において L. casei subsp. casei を選択的に発育増殖・定着させ、または、腸内に常在する L. casei subsp. casei を腸内で選択的に発育増殖させ、L. casei subsp. casei 由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させるための医薬として用いることができる。

本発明の医薬組成物の調製において、本発明の組成物の添加量は、下 記本発明の組成物の投与量及び投与周期に関する記載を参照して適宜決 定することができる。

本発明の健康用食品は、本発明の組成物と、食品や飲料等の組成物を含むものである。なお、本発明の健康用食品とは、本発明の組成物と食品や飲料等の組成物を組み合わせた形態の他、本発明の組成物と食品や飲料等の組成物を個別に加工したものを摂取時に組み合わせる形態を含む。このような食品または飲料組成物としては、例えば、キャンディー、チョコレート、ビスケット等の菓子類、パンや麺類、粉末及び液体等の飲料、ヨーグルト等の乳製品等を挙げることができる。特にヨーグルト

の場合、この L. casei subsp. casei を使ってヨーグルトを製造することができ、摂取時にデキストランを混合するか、個別に摂取することが望ましい。

本発明の飼料は、本発明の組成物と、家畜・家禽や魚類、ペット等の配合飼料を含むものである。なお、本発明の飼料とは、本発明の組成物と飼料組成物を組み合わせた形態の他、本発明の組成物と飼料組成物を個別に加工したものを摂取時に組み合わせる形態を含む。

本発明の健康用食品または飼料をヒトや動物等の腸内において L. casei subsp. casei を選択的に発育増殖・定着させ、または、腸内に常在する L. casei subsp. casei を腸内で選択的に発育増殖させ、L. casei subsp. casei 由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させるために用いることができる。

本発明の健康用食品及び飼料の調製において、本発明の組成物の添加量は、下記本発明の組成物の投与量及び投与周期に関する記載を参照して適宜決定することができる。

(本発明の組成物の投与量及び投与周期)

本発明の組成物の投与量としては、組成物中に含まれるデキストランの投与量として、0.01mg~2g/kg体重・日、好ましくは0.1mg~1g/kg体重・日、更に好ましくは1mg~100mg/kg体重・日であり、少なくとも本発明のデキストランを含む組成物を通常毎日投与することが好ましい。なお、L. casei subsp. casei は本来ヒトや動物等の腸内常在菌であるが、L. casei subsp. casei の生物学的活性の確実な効果を誘導するためには、生菌または発育増殖可能な乾燥菌体を少なくとも1回、好ましくは適当な間隔で投与することが好ましい。また、より確実な効果を誘導するために、毎日投与することもできる。

(本発明の組成物の適用対象)

本発明の組成物は、ヒト含む哺乳類、鳥類、爬虫類, 魚類、甲殻類、 昆虫等あらゆる生物を対象とすることができる。

(本発明の組成物により付与及び/または向上されることが期待できる 生物学的活性)

免疫賦活作用の他、一般的に言われている乳酸菌の有する生物学的活性、例えば、抗腫瘍、血圧降下、抗酸化、抗潰瘍、抗HIV、脂質代謝改善、悪性腫瘍再発抑制、抗炎症、自己免疫疾患予防・抑制、血清コレステロール低下、血糖低下、IgE 抗体産生抑制、抗アレルギー、インターロイキン12産生促進、ミネラル吸収促進、ミネラル強化、アルコール吸収代謝調整、尿路感染症予防治療、有害物質産生抑制、整腸、便秘防止、美容、高アンモニア血症や肝性脳症等の治療・防止、感染予防、糞便悪臭抑制、家畜・家禽腸内pH低下、生育向上、肥育促進、及び産卵助長等の作用が期待できる。

実施例

以下、本発明を実施例によって、更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

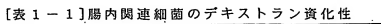
<実施例1> ショ糖を主原料としたデキストランの製造方法

ショ糖を主原料とした培地(ショ糖含有栄養培地)に、乳酸菌の一種である Leuconostoc mesenteroides を接種し、25℃、24時間、嫌気性下で培養した後、培養上澄にメタノールを加え、得られた沈殿物を蒸留水に溶解し、不溶物を除いた後に、再度メタノールを加え、得られた沈殿物を蒸留水に再溶解し、噴霧乾燥をしてデキストランを得た。更にこれを部分的加水分解処理してメタノール分画、噴霧乾燥を経て各種分子量のデキストランを得た。

<実施例2> 腸内細菌のデキストラン資化性試験

分子量(数平均)10,000のデキストラン(以下の実施例において

も特に規定しない場合はこの分子量のデキストランを用いる)を0.5% 添加した PYF 培地(ペプトンイーストエキストラクトフィルデス液体 培地)(Peptone yeast extract Fildes solution broth)に各種腸内 関連細菌を接種し、デキストランの資化性を調べた。その結果、L. casei subsp. casei の2株(JCM1134及びJCM8129)でデキストランの資化性を確認することができた。しかし、他の Lactobacillus 属やビフィドバクテリウム(Bifidobacterium)属等の乳酸菌、及び、その他の腸内関連細菌に関しては、デキストランの資化性は見られなかった。(表1参照)



	禁 农		デキストラン	
	菌名	菌株名	資化性	
Lactobacillus	casei subsp. casei	JCM 1134	+	
	casei subsp. casei	JCM 8129	+	
	acidophilus	#527		
	acidophilus	JCM 1132	_	
	agilis	JCM 1187	_	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	amylovorus	JCM 1126		
	aviarius subsp. aviarius	JCM 5666		
	brevis	JCM 1059		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	buchneri	JCM 1115	-	
	casei subsp. alactosus	JCM 1133	-	
	casei subsp. fusiformis	JCM 1177	_	
	casei subsp. plantarum	JCM 8136	-	
	casei subsp. pseudoplantarum	JCM 1161	_	
	casei subsp. rhamnosus	JCM 1136	_	
	crispatus	JCM 1185	_	
	curvatus	JCM 1096		
	delbrueckii subsp. bulgaricus	JCM 1002	-	
	delbrueckii subsp. lactis	JCM 1248	_	
	fermentum	JCM 1173	_	
	gallinarum	JCM 2011	_	
	gasseri	JCM 1131		
•	johnsonii	. JCM 2012	_	
	oris	JCM 11028	_	
	paracasei subsp. paracasei	JCM 1053		
	plantarum	IFO 3070	-	
	reuteri	JCM 1112	_	
	salivarius subsp. salicinius	JCM 1150	_	
	salivarius subsp. salivarius	JCM 1231	-	
Clostridium	butyricum	JCM 1391		
	perfringens	JCM 1290	_	
Klebsiella	pneumoniae subsp. pneumoniae	JCM 1662	- :	
Fusobacterium	varium	JCM 3722		
Enterococcus	faecalis	JCM 5803		
	faecium ·	JCM 5804	_	
Eubacterium	limosum	JCM 6421	_	
Propionibacterium	acnes	JCM 6425	_	
Bacteroides	fragilis	ATCC 25285	_	
Escherichia	coli	IFO 3972		
Bacillus	subtilis subsp. subtilis	IFO 3134		

[表1-2] 腸内関連細菌のデキストラン資化性

菌名		## +# A7	デキストラン
图4		菌株名	資化性
Bifidobacterium	adolescentis	JCM 1275	-
	angulatum	JCM 7096	_
•	animalis	JCM 1190	_
	asteroides	JCM 8230	
	bifidum	JCM 1209	
	boun	JCM 1211	_
	breve	JCM 1192	_
	catenulatum	JCM 1194	_
	choerinum	JCM 1212	-
	coryneforme	JCM 5819	_
	cuniculi	JCM 1213	_·
	dentium	JCM 1195	-
	gallicum	JCM 8224	-
	gallinarum	JCM 6291	_
	indicum	JCM 1302	-
	infantis	JCM 1222	_
	longum	JCM 1217	_
	magnum	JCM 1218	-
	merycicum	JCM 8219	_
	minimum	JCM 5821	-
	pseudocatenulatum	JCM 1200	_
	pseudolongum subsp. globosum	JCM 5820	_
	pseudolongum subsp. pseudolongum	JCM 1205	_
	pullorum	JCM 1214	-
	ruminantium	JCM 8222	_
	saeculare	JCM 8223	_
	subtile	JCM 5822	I –
	suis .	JCM 1269	-
	thermophilum	JCM 1207	_

更に、L. casei subsp. casei の2株でデキストランの分子量の違いによる資化性を調べた。その結果、試験に供した全ての分子量のデキストランでデキストランの資化性を確認することができた。しかし、分子量が小さい方が資化されやすい傾向があった。(表2参照)

 デキストラン	デキストラン <i>L. casei</i> subsp. <i>casei</i>		
分子量	JCM 1134	JCM 8129	
2,000	+++	+++	
4,000	+++	+++	
7,000	+ +	++	
10,000	++	++	
14,000	++	++	
40,000	++	++	
200,000	+	+	
2,000,000	+	+	

[表 2] デキストランの分子量による資化性の違い

<実施例3> マウス糞便中の L. casei subsp. casei 菌数に与えるデキストランの影響

8週齢の BALB/c 雄マウス 1 2 匹を 6 匹ずつ 2 群に分けた。各群を (1) コントロール群と (2) デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1) には通常食を、(2) にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日間にわたりどちらの群にも L. casei subsp. casei をマウス 1 匹あたり 1 0 6 個経口接種した。 2 8 日目に解剖し大腸より採取した糞便をリン酸緩衝生理食塩水 (P BS) で段階希釈してデキストラン添加 L B 培地に塗抹し 3 7 C 4 8 時間培養して、コロニーをグラム染色で確認した上で、糞便中の L. casei subsp. casei 菌数を求めた。その結果、デキストラン群の L. casei subsp. casei 菌数はコントロール群のそれに比べて有意に多かった。

(第1図参照)

<実施例4> 抗原経口投与における体液性免疫のデキストランによる 増強

8週齢の BALB/c 雄マウス 3 0 匹を 6 匹ずつ 5 群に分けた。各群は、(1) コントロール群、(2) B S A (牛血清アルプミン) 群、(3) B S A + L. casei subsp. casei 群、(4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei 井デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2)と(3)には通常食を、(4)と(5)にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日間にわたり(3)と(5)には L. casei subsp. casei をマウス 1 匹あたり 1 0 6 個経口接種した。 3、4 日目に(2)~(5)にはB S A を P B S に 1 0 m g / m 1 の濃度で溶解し、マウス 1 匹あたり 1 m g (1 0 0 μ 1)経口投与した。 3 3、3 4 日目に(2)~(5)には 3、4 日目と同様にB S A をマウス 1 匹あたり 1 m g 経口投与した。その5 日後に眼下静脈より採血し、抗 B S A 抗体価を E L I S A により調べた。その結果、(5) B S A + L. casei subsp. casei + デキストラン群で特異抗体価が有意に高かった。(第 2 図参照)

<実施例5> 抗原経口投与における細胞性免疫のデキストランによる 増強

8週齢のBALB/c 雄マウス 3 0 匹を 6 匹ずつ 5 群に分けた。各群は、(1) コントロール群、(2) B S A 群、(3) B S A + L. casei subsp. casei 群、(4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei +デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2)と(3)には通常食を、(4)と(5)にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日間にわたり(3)と(5)には L. casei subsp. casei をマウス 1 匹あたり 1 0 6 個経口接種した。 3、4 日目に(2)~(5)には、B S A を P B S に 1 0 m g / m 1 の濃度で溶解し、マウ

<実施例6> 抗原皮下投与における体液性免疫のデキストランによる 増強

8週齡の BALB/c 雄マウス 3 0 匹を 6 匹ずつ 5 群に分けた。各群は、(1) コントロール群、(2) B S A 群、(3) B S A + L. casei subsp. casei 群、(4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei 十デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2)と(3) には通常食を、(4)と(5)にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日間にわたり(3)と(5)には L. casei subsp. casei をマウス 1 匹あたり 1 0 ⁶ 個経口接種した。 3 日目に F I A (フロイント不完全アジュバント) (Freund's incomplete adjuvant)を用いて、それぞれ、(1)には P B S (リン酸緩衝生理食塩水) + F I A、(2)~(5)には B S A 5 m g / m 1 + F I Aをそれぞれ 1:1で乳化させ、1 匹あたり 2 0 0 μ 1 を足蹠の皮下に投与した。 3 5 日目に 3 日目と同様にして追加免疫を行い、その 5 日後に眼下静脈より採血し、抗 B S A 抗体価を E L I S A により調べた。その結果、(5) B S A + L. casei subsp. casei + デキストラン群で特異抗体価が有意に高かった。(第 4 図参照)

< 実施例 7 > 抗原皮下投与における細胞性免疫のデキストランによる 増強

8週齢のBALB/c雄マウス30匹を6匹ずつ5群に分けた。各群は、(1) コントロール群、(2)BSA群、(3)BSA+ L. casei subsp. casei 群、 (4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei + デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2) と(3) には通常食を、(4) と(5) にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日間にわたり(3) と(5) には L. casei subsp. casei をマウス 1 匹あたり 1 0^6 個経口接種した。 3 日目にFIAを用いて、それぞれ、(1) には P B S + F I A、(2) ~(5) には B S A 5 m g / m 1 + F I Aをそれぞれ 1 : 1 で乳化させ、 1 匹あたり 2 0 0 μ 1 を足蹠の皮下に投与した。 3 5 日目に 3 日目と同様にして追加免疫を行い、その 5 日後、B S A を P B S に溶解し、マウス 耳 2 の皮内に投与し、 2 4、 2 8、 2 7 2 時間後に 耳 2 の厚みを測定した。その結果、2 6、 2 8、 2 7 2 時間後に 2 9 を測定した。その結果、2 6 8 S A + L. casei subsp. casei + デキストラン群の 耳 2 9 の厚みが有意に増加していた。2 (第 2 2 図 2 8 回参照)

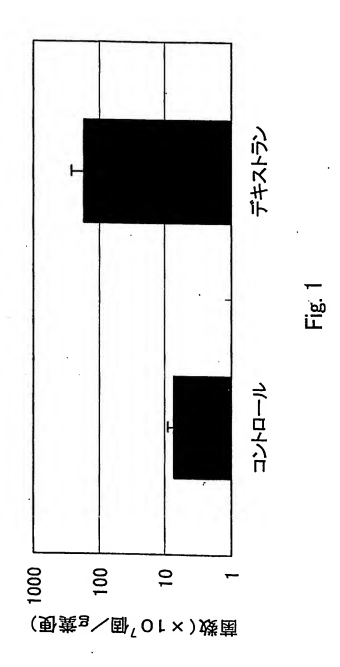
産業上の利用の可能性

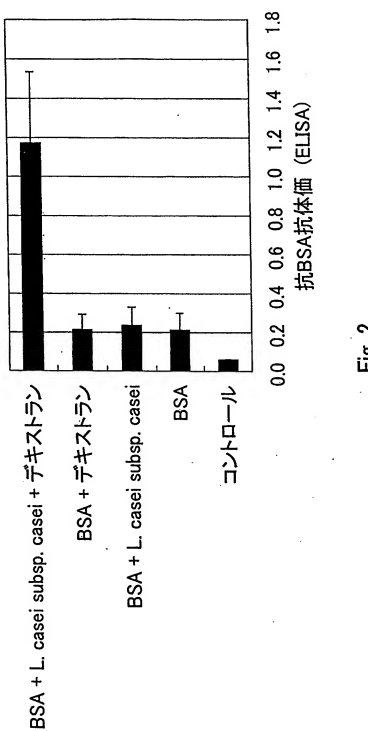
本発明によれば、L. casei subsp. casei を随時摂取しなくても、L. casei subsp. casei をヒトや動物等の腸内で選択的に発育増殖・定着させることで、また腸内に常在する L. casei subsp. casei を腸内で選択的に発育増殖させることで、L. casei subsp. casei 由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させることができる。

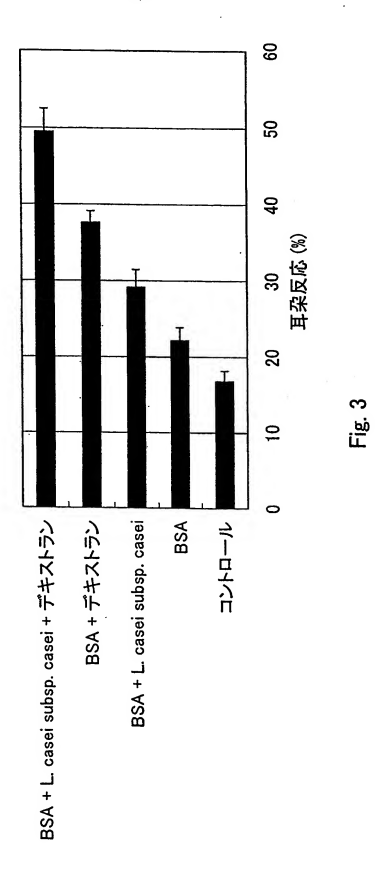
16

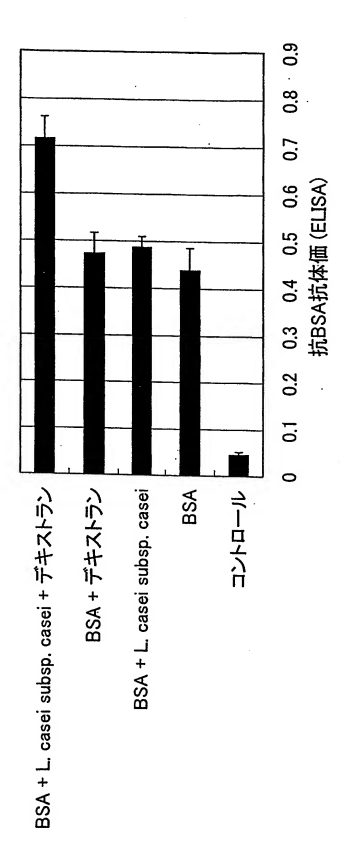
請求の範囲

- 1. ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物。
- 2. さらに、ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを含む請求項1 に記載の菌増殖促進用組成物。
- 3. デキストランの分子量が 2,000~4,000万である請求項 1 に記載の菌増殖促進用組成物。
- 4. 請求項1~3のいずれか一項に記載の菌増殖促進用組成物を含む医薬組成物。
- 5. 請求項1~3のいずれか一項に記載の菌増殖促進用組成物を含む健康用食品。
- 6. 請求項1~3のいずれか一項に記載の菌増殖促進用組成物を含む 飼料。

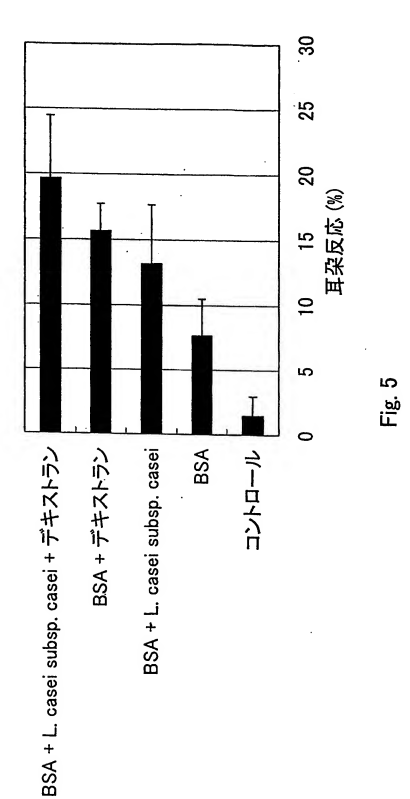








<u>⊤lg.</u> 4





International application No.

PCT/JP03/09272

A. C	LASSIFIC	CATION	OF SUE	JECT MATTER
------	----------	--------	--------	-------------

Int.Cl⁷ Cl2N1/20, A23K1/16, A23L1/30, A61K35/74, A61K47/36, A61P1/00, A61P1/04, A61P1/10, A61P1/14, A61P1/16, A61P3/00, A61P3/06, A61P9/12, A61P13/02, A61P29/00, A61P31/00
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C12N1/20, A23K1/16, A23L1/30, A61K35/74, A61K47/36,
A61P1/00, A61P1/04, A61P1/10, A61P1/14, A61P1/16, A61P3/00,
A61P3/06, A61P9/12, A61P13/02, A61P29/00, A61P31/00,

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
MEDLINE(STN), WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG), JSTPlus(JOIS), GenBank/
EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	EP 382355 A (HAYASHIBARA SEIBUTSU KAGAKU), 16 August, 1990 (16.08.90), Full text & CA 2007270 A & JP 2-289520 A & TW 221828 A & DE 69031285 E	1-6
x ·	JP 2000-270784 A (Meito Sangyo Co., Ltd. et al.), 03 January, 2000 (03.01.00), Full text (Family: none)	1-6
х	JP 2001-269125 A (Meito Sangyo Co., Ltd.), 02 October, 2001 (02.10.01), Full text (Family: none)	1-6

×	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.
* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to
"E"	earlier document but published on or after the international filing date	"X"	understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive
"L"	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y"	step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is
"O" "p"	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later	"&"	combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
	than the priority date claimed	οζ	document member of the same patent family
Date	of the actual completion of the international search	Date	of mailing of the international search report
	22 August, 2003 (22.08.03)		09 September, 2003 (09.09.03)
Nam	e and mailing address of the ISA/	Anth	orized officer
	Japanese Patent Office		
Facsi	mile No.	Tele	phone No.





International application No.

PCT/JP03/09272

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	nt nassages	Relevant to claim No.
X	EP 726272 A2 (HAYASHIBARA SEIBUTSU KAGAKI		1-6
**	14 August, 1996 (14.08.96), Full text & JP 8-214871 A & JP 8-214895 A & JP 8-217784 A & EP 726272 A3	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	1-6
P,X	Tomohiko OGAWA et al., "Dextran Tokui Shi Nyusankin o Mochiita Synbiotics ni yoru K Men'eki Zokyo Sayo", Japanese journal of bacteriology, Vol.58, No.1, 28 February,2 (28.02.03)	eiko-teki	1-6
į	·	-	
	·		
		!	
į	·		
		i	



Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61P31/18, A61P35/00, A61P37/02, A61P37/04, A61P37/08, A61P39/06, A61P43/00//Cl2N1/38

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61P31/18, A61P35/00, A61P37/02, A61P37/04, A61P37/08, A61P39/06, A61P43/00//C12N1/38

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)



A.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(I	PC))
----	-------------	---------	----	-----	---

Int. C1. C12N 1/20, A23K 1/16, A23L 1/30, A61K 35/74, A61K 47/36, A61P 1/00, A61P 1/04, A61P 1/10, A61P 1/14, A61 P 1/16, A61P 3/00, A61P 3/06, A61P 9/12, A61P 13/02, A61P 29/00, A61P 31/00, A61P 31/18, A61P 35/00, A61P 37/02, A61 P 37/04, A61P 37/08, A61P 39/06, A61P 43/00//C12N 1/38

В 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1.7 C12N 1/20, A23K 1/16, A23L 1/30, A61K 35/74, A61K 47/36, A61P 1/00, A61P 1/04, A61P 1/10, A61P 1/14, A61 P 1/16, A61P 3/00, A61P 3/06, A61P 9/12, A61P 13/02, A61P 29/00, A61P 31/00, A61P 31/18, A61P 35/00, A61P 37/02, A61 P 37/04, A61P 37/08, A61P 39/06, A61P 43/00//C12N 1/38

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) MEDLINE(STN), WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG), JSTPlus(JOIS), GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	EP 382355 A (HAYASHIBARA SEIBUTSU KAGAKU) 1990. 08.16, 全文 & CA 2007270 A & JP 2-289520 A & TW 221828 A & DE 69031285 E	1-6
X	JP 2000-270784 A(名糖産業株式会社他)2000.01.03, 全文 (ファミリーなし)	1-6
X	JP 2001-269125 A(名糖産業株式会社他) 2001.10.02, 全文 (ファミリーなし)	1-6

\times C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

22. 08. 03

国際調査報告の発送日

09.09.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 長井 啓子

4 N 3038

電話番号 03-3581-110.1 内線 3488



C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
х	EP 726272 A2 (HAYASHIBARA SEIBUTSU KAGAKU) 1996. 08. 14, 全文 & JP 8-214871 A & JP 8-214895 A & JP 8-217784 A & EP 726272 A3	1-6
P, X	小川知彦他、デキストラン特異資化性乳酸菌を用いたシンバイオティクスによる傾向的免疫増強作用、日本細菌学雑誌、 第58巻第1号 (2003.02.28)	1-6
	•	
	-	